PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

07-316268

(43)Date of publication of application: 05.12.1995

(51)Int.Cl.

C08G 59/62 C08G 59/40 G03F 7/004 G03F 7/11 H01L 21/027

(21)Application number: 06-188802

(71)Applicant : WAKO PURE CHEM IND LTD

MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD

(22)Date of filing:

19 07 1994

(72)Inventor : LIRANO FUMIYOSHI

ONO KEIJI

MATSUDA YASUSHI ENDO MASATAKA KOBAYASHI SATOSHI

(30)Priority

Priority number: 05200417

05200417 Priority date : 20.07.1993 Priority country : JP 06.87770 01.04.1994 JP

(54) FAR-ULTRAVIOLET ABSORBENT AND METHOD OF FORMING PATTERN BY USING SAME (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a far-ultraviolet absorbent useful in the formation of a resist pattern by far-ultraviolet lithography and capable of forming an antireflection film capable of being mass-produced by mixing a specified compound with a specified anthracene derivative and a solvent.

CONSTITUTION: This absorbent comprises a compound having at least one glycidyl group in the molecule [e.g. poly(methyl methacylate/glycidyl methacylate/3-dihydroxypropyl methacylate]. It least one anthracene derivative represented by formula I (wherein X is -O-SO2, -O-OO- or -OO-RI and R2 are each H, alkyl, alkoxy, halogen or OH; R3 to R6 are each R1 or a group of formula II and at least one of them is a group of formula II, provided that a compound of formula I (wherein the groups of formula II are simultaneously at the positions 1, 8 and 9 of the anthracene ring) is excluded) and a solvent therefor (e.g. tetraflufuryl alcohol and propylene glycol monomethyl ether acetate).

1

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開平7-316268

(43)公開日 平成7年(1995)12月5日

-						
(51) Int.Cl.4		識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
C 0 8 G	59/62	NJF				
	59/40	NLE				
G03F	7/004	506				
	7/11	502				
				HO1L 21/30	574	
			審査辦求	未請求 請求項の数5 F	D (全29頁)	最終頁に続く

(21)出職番号	特顯平6-188802	(71)出願人	000252300	
			和光純薬工業株式会社	
(22) 出版日	平成6年(1994)7月19日		大阪府大阪市中央区道修町:	3丁目1番2号
		(71)出顧人	000005821	
(31)優先権主張番号	特勵平5-200417		松下電器牽攀株式会社	
(32)優先日	平5 (1993) 7月20日		大阪府門真市大字門真1006	影 域
(33) 優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	油野 文身	
(31) 優先権主張番号	特職平6 -87770	(,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	埼玉県川越市大学的場1633	和光練整工業
(32) 優先日	平6 (1994) 4月1日		株式会社東京研究所内	
(33)優先椒主張国	日本 (JP)	(72) 登班者	大野 桂二	
(OO) DESCRIBEDANCE	H- (**)	(,-,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	埼玉県川蘇市大字的場1633	和光純蒸工業
			株式会社東京研究所内	
		(74)代理人	***************************************	
		(14)1425(71-41 / M-	最終百に続く

(54) 【発明の名称】 連葉外光吸収材料及びこれを用いたパターン形成方法

(57) 【要約】

[目的) K r F エキシマレーザ光等の遠葉が光りソグラフィを利用してレジストパターンを形成する際に、半導体基板からの反射による順の多重反射の影響を加まする目的で使用する、半導体基板の表面に重度化対応が可能な反射防止順を形成し得る所域な遠半外失吸収材料とこの材料を用いるパターン形形方法の提供。

【構成】分子中にグリシジル基を1以上有する化合物1 様以上と、フェノール性が厳基の一位、又は一位に一〇 トSロー、〇〇〇〇一以十〇〇〇一を導入したヒド ロキンフェニル基を1分子中に2個以上有するアントラ セン誘導体1種以上と、これ等を溶解可能な溶剤と、から成る速業外光吸収材料及びこれを用いたパターン形成 方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 分子中にグリシジル基を1以上有する化

[式中、Xは一〇一SO₂一、一〇一C〇一又は一C〇 ーを表わし、R'及びR'は夫々独立して水素原子、アル キル基、アルコキシ基、ハロゲン原子又は水酸基を表わ し、R²、R⁴、R¹及びR⁸は夫々独立して水素原子、ア

(式中、R'、R'及びXは前記と同じ。) で示される基 を表わす(但し、R'~R'の内、少なくとも一つは一般 近(2) で示される基を表わず、又、一般式(2)で示 される基が同時にアントラセン環の1位、8位及び9位 に導入された化合物は除く。)。] で示されるアントラ セン誘導体1種以上と、これ等を溶解可能な溶剤と、か ら成る監索外半級収材料。

【請求項2】 一般式 [1] で示される化合物のメが一 〇一C〇一である請求項 1 に記載の適業外光吸収材料。 【請求項3】 一般式 [1] で示される化合物のメが一 〇一S〇₂一である請求項 1 に記載の適業外光吸収材 纠。

【請求項4】 一般式 [1] 及び一般式 [1] こ於で、 1以上のフェノール性木酸基が Xに対してPで位及びレア は一位にある。請求項1に記載の適果外光吸収材料。 【請求項5】 (1) 半導体基板上に請求項1に配載の適 繋外光吸収材料を塗布した後、加熱実積反応させて成額 する工程と、(ii) (1) で得られた適果外光吸収材料板 上にレジスト材料を塗布した後、ペークしてレジスト材 料機を形成する工程と、(ii) 7以カケを分しては、ア 工程と、(ii) 7 いカリ環線で現像する工程と、から成 がパラン形成度が活出。

[0001]

【発明の詳細な説明】

[産業上の利用発明] 本祭明は半導体素子等の製造に於 けるレジストパターン形成方法に関するものであり、特 に通常外先を用いるリソグラフィにより、半導体等基板 上にレジストパターンを形成する際に基板からの反射光 の影響を抑制する目的で使用される速紫外光吸収材料及 びこれを用いたパターン形成方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、半導体デパイスの高密度集積化に 伴い、微細加工、中でもフォトリソグラフィに用いられ 合物 1種以上と、下記一般式〔1〕 【化1】

(1)

ルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子又は下記一般式 [2]

【化2】

[2]

る露光装置のエネルギー源は益々、短波長化し、今では 連業外光 (300nm以下) 、KrFエキシマレーザ光 (24 8.4nm)、ArFエキシマレーザ光 (193nm)、電子線、 軟×線が検討されている。これ等エネルギー源の使用に 対してはレジスト材料の高感度化、高解像性が要求さ れ、その目的で露光により発生した酸を媒体とする化学 増幅型のレジスト材料が提案された [H. Ito 等. Polym. Eng. Sci., 23 巻, 1012頁 (1983年)]。その後、化学増 幅型レジスト材料については検討が進み、多くの報告が 出され、現在では0.25~0.30 umの解像性能を持つレジ スト材料が報告される迄になった。一般的に化学増幅型 レジスト材料を平坦なシリコン基板上に使用した場合。 断面形状が矩形の、良好なレジストパターンが得られて いる。しかしながら、化学増幅型レジスト材料に多く用 いられているペース樹脂であるポリ(ヒドロキシスチレ ン) はKrFエキシマレーザ光等の遠紫外光に対して透 過性が高い為、下地半導体基板からのエキシマレーザ光 等の造業外光の反射による難内多重反射の影響を強く受 ける。この膜内多重反射の影響に起因してレジストの膜 厘変動により、レジストパターン寸法が大きく変化す る。特に半導体基板に段差がある場合やアルミニウム基 板の様な高反射基板の場合、レジストの膜厚が大きく変 化し、又、膜内多重反射が大きくなる為にレジストパタ ーンの寸法が着しく変動したり、断線するといった問題

【0003】この為、腹内多重反射の影響を抑止する目 的で有機系の反射防止腹を使用する方法がある。有機系 の反射防止腹は、一般にレジストを塗布する前に半導体 基板上にノボラック樹脂ーナフトキノンジアジド系レジ ストを回転塗布し、これを高温加熱する事により得られ スト

【0004】しかし、この方法ではノボラック樹脂ーナフトキノンジアジド系レジストの光吸収性が不十分で反射防止膜効果を提供出来ないという問題がある。又、最

近の報告としては例えば、特開平5-47656号公報等に開 示されている有機シラン系化合物を使用した方法があ ス

[0005] しかしながら、これ等反射防止膜材料として有機シラン化合物を使用する方法はアッシンケで酸化 マイ素生生に、完全には除去出来ないという問題を有している。又、特開附紀2-264051号公報及び特開附25-9344 8号公報等に開示されているボリアミドやボリイミド系のポリマーやスルルン系のポリマーを反射防止膜に使用した場合には、レジストとの界面部で混合が起こったり、酸性界側気で填塞性界側気の為、パターンの部引きがパターンのアンダーカットが生じる等形状不良の問題がある。

[0006]

【発明の目的】本発明は上記した如き状況に鑑みなされ

【0009】 [式中、Xは一0一S0。一、一0一C〇 一又は一C〇一を表わし、R'及びR'は夫々独立して水 素原子、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子又は 水酸基を表わし、R²、R²、R²、K²以びR³は夫々独立して

【0011】 (式中、R'、R'及びXは前起と同じ。)で示される基を表わす (但し、R'、R'の内、少なくとも一つは一般式 (2) で示される基を表わす。又、一般式 (2) で示される基が同時にアントラセン環の1位、8位及び9位に導入された恰合物は除く。)。」で示されるアントラセン誘導体1種以上と、これ等を溶解可能な溶剤と、から成る遠索外光吸収材料。

[0012](2)(1)半導体基板上に上起(1)に配数の 鑑案外光吸収料料を密布した後、加熱架構反応させて成 腰する工程と、(ii)(1)で得られた遠案外光吸収材料板 の上にレジスト料料を整布した後、ペークしてレジスト 料料機を形成する工程と、(ii)マスクを介してビスト エキシマレーザ光又は遠雲外光を露光した後加熱処理す る工程と、(ii)アルカリ製造液で製像する工程と、から 成るパターン形成方法。影

[0013] 即ち、本勢明春らはKrFエキシマレーザ 米等の遠案外光リソグラフィによりレジストバターンを 形成する際に生じる、光の短波長化及びベース機関の高 い光透過性に起因したレジスト膜内の多重反反射を防止す る目的で半導体基板表面に形成させる反射に重似料に つき数差研究を膨れた結果、回転塗布による成数制物性 たもので、KrFエキシマレーザ光、ArFエキシマレーザ光等の選素外光リソグラフィを利用してレジストパ ターンを形成する際に、半導体基板からの反射による膜 内多重反射の影響を防止する目的で使用する、半導体基 板の表面に量産化対応が可能な反射防止度を形成し得る 新規な選集外光吸収材料と、この材料を用いるパターン 形成方法を提供することを目的とする。

【0007】 【発明の構成】上記目的を達成するため本発明は下記の

構成から成る。 『(1)分子中にグリシジル基を1以上有する化合物1種 以上と、下記一般式〔1〕

[0008]

[化3]

(1)

水素原子、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子又 は下記一般式 [2] 【0010】

【化4】

(2)

に優れ、耐熱性に優れ、レジスト材料との界面部でレジ スト材料と混ざり合わず、且つ300m以下、特にZ48mm付 近に強い吸収を有する等の条件を全て満足出来る本発明 の連紫外光吸収材料を見出し、本発明を完成させるに至 った。

[0014]本祭明に係る反射防止膜料料の構成成分としては、遠常外光を吸収する事の他、反射防止膜の削粉性に寄与し、見口の膜上に塗布するレジスト材料と界面部で選ぎり合わない性質を付与出来さ低質を持ち合わせる事が必要条件である。本発明者等は、これ等の条件を満足させる化合物として、グリシジル基を有する樹脂と加熱する事により実積反応可能なフェノール性水酸基を1分子中に2 僧以上有し、且つ220~300mm付近に強い吸収を有するアントラセン骨格を分子中に有する一連の化合物に著目、更に前距階準模反応をより容易にさせる為、フェノールが表数基の一位、又は一位にカルルー基、カルボキシルを製出のルホール基等の電子吸引基を導入させた上記一般式〔1〕で示される化合物に到達した。

【0015】尚、一般式[1]に於て、一般式[2]で 示される基がアントラセン環の1位、8位及び9位に同 時に導入された化合物の場合には、グリシジル基を分子 内に有する樹脂との架橋反応が進み難いため、所望の反 射防止膜を形成し得ない。

[0016]一方、一般式[1]に於て、1以上のフェ ノール性水酸基がXに対してP位及びノ又はm-位にある 場合には、ゲリシジル基を分子内に有する樹脂との架橋 反応が著しく促進され、好ましい反射防止膜を得ること ができる。

【0017】一般式[1]で示される化合物は例えば下記a)、b)又はc)等の方法により容易に合成し得

る。

a) 方法-1

一般式 [1] に除て、R⁷が一般式 [2] で示される基であり、R⁴、R²及びR⁵が未原子、アルキル基、ハロゲン原子又は一般式 [2] で示される基であり、Xがカルボニルオキン基又はスルホニルオキシ基である化合物の場合は、例えば下記反応スキーム1に従って容易に合成し得る。

[0018]

【式1】

〈反応スキーム1〉

【0019】即ち、先ず水酸基を1以上有するアントラ キノン誘導体を5~20倍容量の酢酸又はプロピオン酸等 に溶解させ、これに過剰の濃塩酸及び塩化第一鋸を加え で10~120℃で還元反応させればアントラセントリオー ル誘導体が容易に得られる。

【0020】次に、得られたアントラセントリオール誘 導体をこれに対して2倍モル以上(スキーム1の例示で は3年ル)のp~ハジルオキシ安息香酸クロライド又はp~ハジルオキンペンゼンルルホニルクロライド等と、 2倍モル以上(スキーム1の例示では3年ル)の塩基 (例えば、トリエチルアミン、ピペリジン、NaOH、 KOH、NaH等)の存在下、1~20倍容量の適高な存 健溶剤 (例えば、ピリジン、塩化メチレン、トルエン、 エチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中、0~150 ℃で30分~20時間撹拌反応させれば水酸基が保護された (スキーム1の例示ではペンジル基で保護されている) 目的化合物が得られる。

[0021] 次いで、これを1~20倍容量の適当な有機溶剤(例えば、メタノール、エタノール、ブロバノール、イソブロバノール、テトラビドロフラン、塩塩メチレン、クロロホルム等)中、例えば、ラネーニッケル、パラジウム炭末等の触媒存在下、常圧~50%4/2㎡(水素初圧)、0~50°0°で1~10時間水素高反応させれば、目的とする一般式〔1〕で示される化合物が容易に

得られる。

【式2】

【0022】b) 方法-2

一般式 (1) に於て、R²が水素原子であり、R²以はR²が一般式 (2) で示される基であり、R²又はR²、及 び下が水素原子、アルキル基又はハロゲン原子であ り、Xがカルボニルオキシ基又はスルホニルオキシ基で ある配合物の場合は、例えば下配反応スキーム2に従っ て合成する事が出来る。 【0023】

(反応スキーム2)

[0024] 即ら、先が水糖素を2額有するアントラキノン誘導体、例えば2.6-ジドドロキシアントラキノンを 無水炭酸カリウム等脱燥和の存在下、例えばジメチル硫 酸等のアルキル化剤と反応させて水酸素を保護した後、 亜鉛/アンモニア水で選示すれば2.6-近次、機長が された。例えば2.6-ジメトキシアントラセンが得られ る。次いでこの水酸基の保護基を例えば三臭化ホウ実等 と反応させることにより影離させて2.6-ジヒドロキシア ントラセンとする。以下、上記®)の方法に於けるエス テル化工程以降の操作法に準じて、ローベンジルオキシマ 息香酸クロライド又はローベンジルオキンペンセンスルホ ニルクロライド等でエステル化し、更に水素施加反応に より水酸基の保護基 (ペンジル基) を外せば目的とする 一般式 [1] で示される化合物が容易に得られる。 【0025】c) 方法-3

ー般式[1]に於て、R³が水素原子であり、R⁴及びR *が一般式[2]で示される基であり、R³が水素原子、 アルキル基、ハロゲン原子又は一般式[2]で示される 基であり、メがカルボニルオキシ基又はスルホニルオキシ基である化合物の場合は、例えば下記反応スキーム3に従って合成する事が出来る。 【0026】

[式3]

【0027】即り、先ず水極差を3以上有するアントラ キノン誘導体、例えば6・メテルー1、3。ト・リヒドロキシ アントラキノンを用いて、上記り)の方法の操作法に準 じて大能基をアルキルエーラル化した後、亜鉛パアンモ アスヤで選売すれば1、3。他の水磁差が保護された。例 えば6・メチルー1、3。ト・リメトキシアントラセンが得ら れる。次いでこの水磁差の保護差を例えば三泉化ホウ素 等と反応させる率により設備させて6・メチルー1、3。ト・ リヒドロキシアントラセンとする。これを更にかペンジ リエキシ交易と増加・コントラセンとする。これを更にかペンジ リエキシを発展がコーチド交にアペンジルオキシダム ゼンスルホニルクロライド等でエステル化した後、接触 還元等により水酸基の保護基 (ペンジル基) を脱離させ れば目的とする一般式 [1] で示される化合物が容易に 得られる。

【0028】 一般式 (1) で売される化合物 (以下、本 物明に係る架横利と呼称することもある。) の具体例と しては、例えば2.6.9・トリス (4-ヒドロキシベンソイル オキシ) アントラセン、2.6.9・トリス (3.4-ジヒドロキ シベンゾイルオキシ) アントラセン、2.6.9・トリス (3.4-ジヒドロキ ・ビドロキシベンゾイルオキシ) アントラセン、2.6.9・ト リス (4-ヒドロキシ-3-メトキシベンゾイルオキシ) ア ントラセン、2, 6, 9-トリス(3-クロルー4-ヒドロキシベ ンゾイルオキシ)アントラセン、2,6,9-トリス(3-ヒド ロキシー4-メチルペンゾイルオキシ) アントラセン、1. 2.10-トリス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)アント ラセン、1.2.10ートリス(3-ヒドロキシベンゾイルオキ シ) アントラセン、1,2,10-トリス (3,4-ジヒドロキシ ベンゾイルオキシ) アントラセン、1.2.10ートリス(4-ヒドロキシー3-メトキシベンゾイルオキシ) アントラヤ ン、1.2.10ートリス(3-ヒドロキシー4-メチルベンゾイ ルオキシ) アントラセン、1,2,10-トリス (3-クロルー 4-ヒドロキシベンゾイルオキシ) アントラセン、1.5.9-トリス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)アントラセ ン、1,5,9-トリス(3-ヒドロキシベンゾイルオキシ)ア ントラセン、1,5,9-トリス(3,4-ジヒドロキシベンゾイ ルオキシ) アントラセン、1,5,9-トリス(4-ヒドロキシ -3-メトキシペンゾイルオキシ) アントラセン、1,5,9-トリス(3-ヒドロキシー4-メチルベンゾイルオキシ)ア ントラセン、1.5.9-トリス(3-クロルー4-ヒドロキシベ ンゾイルオキシ) アントラセン、1,4,9-トリス(4-ヒド ロキシベンゾイルオキシ) アントラセン、1.5-ピス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ) アントラセン、1.5-ビス (3-ヒドロキシベンゾイルオキシ) アントラセン、1.5-ピス (3.4-ジヒドロキシベンゾイルオキシ) アントラセ ン、1.5-ピス(4-ヒドロキシー3-メトキシベンゾイルオ キシ) アントラセン、1,5-ピス (3-クロルー4-ヒドロキ シベンゾイルオキシ) アントラセン、1.5-ビス (3-ヒド ロキシー4-メチルベンゾイルオキシ) アントラヤン、2. 6-ビス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)アントラセ ン、2,6-ビス(3-ヒドロキシベンゾイルオキシ)アント ラセン、2.6-ビス(3.4-ジヒドロキシベンゾイルオキ シ) アントラセン、2,6-ビス(4-ヒドロキシー3-メトキ シベンゾイルオキシ) アントラセン、2.6-ビス(3-クロ ルー4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)アントラャン、2. 6-ピス (3-ヒドロキシー4-メチルベンゾイルオキシ) ア ントラセン、1,2-ビス(4-ヒドロキシベンゾイルオキ シ) アントラセン、1.2-ビス (4-ヒドロキシー3-メトキ シベンゾイルオキシ) アントラセン、1,8-ビス(4-ヒド ロキシベンゾイルオキシ) アントラセン、1.8-ビス(4-ドロキシー3-メトキシベンゾイルオキシ)アントラセ ン、1.8-ビス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)-3-メ チルアントラセン、6,7-ジクロルー1,4-ピス(3,4-ジヒ ドロキシベンゾイルオキシ)アントラセン、6-メチルー 1,3,8-トリス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)アント ラセン、1.4-ピス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)ア ントラセン、6-メチルー1.3.8.10ーテトラ(4-ヒドロキ シベンゾイルオキシ) アントラセン、1,10-ビス (4-ヒ ドロキシベンゾイルオキシ) -2-メトキシアントラセ ン、2,3-ジメチルー1,4,9-トリス(4-ヒドロキシベンゾ イルオキシ) アントラセン、1.4-ピス (3.4-ジヒドロキ

シベンゾイルオキシ) アントラセン、1,2,5,8-テトラ (4-ヒドロキシベンゾイルオキシ) アントラセン、5.8-ジクロルー1.4.9-トリス(4-ヒドロキシベンゾイルオキ シ) アントラセン、2.6.9-トリス(4-ヒドロキシベンゼ ンスルホニルオキシ) アントラセン、2,6,9-トリス (3-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ) アントラセン、 2, 6, 9-トリス (3, 4-ジヒドロキシベンゼンスルホニルオ キシ) アントラセン、2.6.9-トリス(4-ヒドロキシー3-メトキシベンゼンスルホニルオキシ) アントラセン、2. 6.9-トリス (3-クロルー4-ヒドロキシベンゼンスルホニ ルオキシ) アントラセン、2,6,9-トリス (3-ヒドロキシ -4-メチルペンゼンスルホニルオキシ) アントラセン、 1.2.10-トリス(4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキ シ) アントラセン、1,2,10-トリス(3-ヒドロキシベン ゼンスルホニルオキシ) アントラセン、1,2,10ートリス (3.4-ジェドロキシベンゼンスルホニルオキシ) アント ラセン、1,2,10-トリス(4-ヒドロキシー3-メトキシベ ンゼンスルホニルオキシ) アントラセン、1.2.10-トリ ス (3-クロルー4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキ シ) アントラセン、1, 2, 10ートリス (3-ヒドロキシー4-メチルベンゼンスルホニルオキシ) アントラセン、1.5 9-トリス (4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ) ア ントラセン、1.5.9-トリス(3-ヒドロキシベンゼンスル ホニルオキシ) アントラセン、1.5.9-トリス(3.4-ジヒ ドロキシベンゼンスルホニルオキシ) アントラセン、1. 5.9-トリス(4-ヒドロキシー3-メトキシベンゼンスルホ ニルオキシ) アントラセン、1,5,9-トリス(3-クロルー 4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ) アントラセ ン、1.5.9-トリス(3-ヒドロキシー4-メチルベンゼンス ルホニルオキシ) アントラセン、1.4.9-トリス(4-ヒド ロキシベンゼンスルホニルオキシ)アントラセン、1.5-ビス (4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ) アント ラセン、1,5-ピス(3-ヒドロキシベンゼンスルホニルオ キシ) アントラセン、1.5-ビス (3.4-ジヒドロキシベン ゼンスルホニルオキシ) アントラセン、1,5-ビス(4-ヒ ドロキシー3-メトキシベンゼンスルホニルオキシ) アン トラセン、1.5-ビス(3-ヒドロキシー4-メチルベンゼン スルホニルオキシ) アントラセン、1,5-ビス (3-クロル -4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ)アントラセ ン、2.6-ビス(4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキ シ) アントラセン、2.6-ピス (3-ヒドロキシベンゼンス ルホニルオキシ) アントラセン、2,6-ビス (3,4-ジヒド ロキシベンゼンスルホニルオキシ) アントラセン、2.6-ビス (4-ヒドロキシー3-メトキシベンゼンスルホニルオ キシ) アントラセン、2.6-ピス(3-ヒドロキシー4-メチ ルベンゼンスルホニルオキシ) アントラセン、2.6-ピス (3-クロルー4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ) アントラセン、2,6-ピス(4-ヒドロキシベンゼンスルホ ニルオキシ) -9-エトキシアントラセン、2,6-ピス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ) -9-(4-ヒドロキシベン ゾイル) アントラセン、2,6-ビス(4-ヒドロキシベンゾ イルオキシ) -9-(4-ヒドロキシベンゼンスルホニル) アントラセン、1.2-ビス(4-ヒドロキシベンゼンスルホ ニルオキシ) アントラセン、1,8-ピス(4-ヒドロキシー 3-メトキシベンゼンスルホニルオキシ) アントラセン、 1.4-ビス(4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ)ア ントラセン等が挙げられるがこれ等に限定されるもので はない。

【0029】本発明の演集外光吸収材料は上記の本発明

に係る架橋刺 1 種以上の他に分子中にグリシジル基を有 する化合物 1種以上を構成成分として含む。

【0030】本発明に於て用いられる分子中にグリシジ ル基を有する化合物としては、成膜性に優れ、且つ加熱 により共存する架橋剤と容易に架橋反応して耐熱性樹脂 に変化するものであれば何れでも良いが例えば下記一般 式[3]

[4]

[0031] [4:5]

【0032】 (式中、R'は水素原子又はメチル基を表 わし、nは1~13の整数を表わす。)で示されるポリ エチレングリコールジグリシジルエーテル又はポリプロ ピレングリコールジグリシジルエーテル、又は下記一般 式[4] [0033] 【化6】

【0034】で示されるソルビトールポリグリシジルエ ーテル、或いは下記一般式 [5]

[0035] [化7]

[0037]

[化8]

[0036] (式中、Zは-NH-又は-COO-を表 わし、pは1~10の整数を表わす。) で示されるソル ビトールポリグリシジルエーテル樹脂、又は下記一般式

【0038】 [式中、R*及びR*は夫々独立して水素 原子又はメチル基を表わし、R®は水酸基又は一COO R¹² (R¹²は炭素数1~6のアルキル基を表わす。)を 表わし、R11は水素原子、炭素数1~6のアルキル基 (但し、R¹²のアルキル基とは異なる。)、ノルポルニ ル基、アダマンチル基、9-アントラセンメチル基、2.3ジャドロキシブロビル基又は2-ヒドロキシエチル基を表 わし、k及びrは1以上の整数(但し、<math>r/k+r=0. 1~0.9 である。) を表わし、mは0又は1以上の整数 (但し、m/k+r+m=0~0.5を表わす。)を表わ す。] で示される樹脂等が挙げられるが勿論これ等に限 定されるものではない。

【0039】上記の分子中にグリシジル基を有する化合物の中、ポリプロピレングリコールジグリシジルエーテル、ポリエチレングリコールジグリシジルエーテル及びリルビトールポリグリシジルエーテルは市販品を容易に入手することが出来、一般式〔5〕で示される樹脂は下

記式4の様にソルビトールボリグリシジルエーテルとア ルキレンジカルボン酸又はアルキレンジアミンとを、加 熱反応することにより容易に得られる。 [0040] [式4]

(式4)

[式5]

【0041】又、一般式[6]で示される樹脂は例えば 下記式5で示される合成方法等により容易に得ることが 出来る。

[0043]上記一般式 [6]で示される樹脂の合成法 (重合法)は任意の割合の2階以上のモノマー(少なく とも1階はグリンジル基を分子中に有するモノマーを ある。)を、モノマーに対して1~10倍容量の適当な溶剤 (例えば、トルエン、1~ジオキサン、テトラヒドロフ ラン、1.3・ジオキソラン等)に溶解し、窒素気流下でモ ノマーに対して01~20重量%の重色開始剤 (例えば、 アゾビスイソブチロニトリル、2.2°-アゾビス(2.4-ジメチルバレロニトリル)、2.2°-アゾビス(2-メチルブロピオン酸メチル)、2.2°-アゾビス(2-メチルブテロニトリル)、温酸化ヘンゾイル、過酸化ラウロイル等 の存在下、50~150°cで1~20時間反応させることにより行われ、反応検に高分子取得の常法に従って後処理することにより共力れ、反応検に高分子取得の常法に従って後処理することにより共力の大きなが、場合いれる。更に

必要に応じて上記の重合条件で得られた共産合体を、共 重合体に対して1-20倍容量の適当な溶剤(例えば、ア セトン、1.4-ジオキサン、トルエン、テトラヒドロフラ ン、メタノール、エタノール、イソプロパノール等)に 精解し、共産合体に対して 0.1-62重単の適当な酸 (例えば、塩酸、硫酸、トトルエンスルホン酸、シュウ 酸の存在下、20~150°0で1 ~20時間採柱反応させ た後、高分子服停の素法に従って後期重することが出来 み.

【0044】未発明に於て用いられる分子中にグリシジル基を有する化合物(以下、未発明に係る樹脂と呼称することもある。)の具体例としては、例えばポリ(メタクリル酸メチルノメタクリル酸グリシジル)、ポリ(メタクリル酸、2。・ジレドロキシブロビル)、ポリ、メタウリル酸 2、3・ジレドロキシブロビル)、ポリ (メタウリル 酸ショウスキシルノメタウリル酸グリシジル)、ポリ

(メタクリル酸 n-ブチル/メタクリル酸ゲリシジ ル)、ポリ(メタクリル酸 tert-ブチル/メタクリル酸 グリシジル)、ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル 酸グリシジル/メタクリル酸 tert-ブチル)、ポリ(メ タクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/メタクリ ル酸 2-ヒドロキシェチル)、ポリ (メタクリル酸シク ロヘキシル/メタクリル酸グリシジル/メタクリル酸 2.3-ジヒドロキシプロピル)、ポリ(アクリル酸メチル /メタクリル酸グリシジル)、ポリ(アクリル酸メチル /メタクリル酸グリシジル)、ポリ (メタクリル酸メチ ルノメタクリル酸グリシジルノメタクリル酸ノルポルニ ル)、ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシ ジル/メタクリル酸アダマンチル)、ポリ (メタクリル 酸メチル/メタクリル酸ゲリシジル/メタクリル酸 9-アントラセンメチル)、ポリ(アクリル酸エチル/メタ クリル酸グリシジル)、ポリ(メタクリル酸メチル/メ タクリル酸グリシジル/メタクリル酸 n-ブチル)、ポ リ(メタクリル酸 2-ヒドロキシエチル/メタクリル酸 グリシジル)、ポリ (メタクリル酸メチル/アクリル酸 グリシジル)、ポリ (ビニルアルコール/メタクリル酸 グリシジル/メタクリル酸メチル) 等が挙げられるがこ れ等に限定されるものではない。又、これ等の樹脂の 中、ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジ ル/メタクリル酸 9-アントラセンメチル) は250nm付 近の光を比較的よく吸収するので特に好ましい。

【0045】未原明の適素外未吸収材料に於て用いられ 高溶剤としては、本発明に係る架構剤と、分子中にグリ シジル基を有する化合物とを共に溶解し得るものであれ ば向れでも良いが、具体的には、例えばジェチレングリ コールジメチルエーテル、エチレングリコールモノメテル エーテルアセテート、プロピレングリコールモノメテル エーテルアセテート、プロピレングリコールモノメテル エーテルアセテート、プロピレングリコールモノメテル エーテルアセテート、乳酸メチル、乳酸エチル、ビルビン酸メチル、ビルビン酸エチル、3-メトキシブロピオン酸メチル、3-メトキシブロピオン酸エチル、2-ヘブタノン、ルチメチルピロリドン、シクロヘキサノン、7-トラヒドロフルフリルアルコール、テトラヒドロフラン、1.4-ジオキサン、1.2-ジメトキシエタン、酢酸ブチル、メチルエチルケトン多が発質が占れる。

【0046】本発明の遠紫外光吸収材料を用いてパター ン形成を行うには、例えば以下の如く行えば良い。即 ち、先ず本発明に係る遠紫外光吸収材料を下塗り剤とし てアルミニウム、ポリシリコン、アルミニウムーシリコ ン等の高反射基板の上に厚みが50~500m程度となる様 に塗布し、これをオーブン中で150~230℃、5~30分 間、若しくはホットブレート上で150~230°C、1~2分 間加勢して遺紫外光吸収材料膜を得る。次いでこの遠紫 外光吸収材料膜の上に化学増幅型レジスト材料 (ポジ型 又はネガ型の何れも可能) を厚みが 0.5~2 µ m程度と なる様に塗布し、これをオーブン中で70~130℃、10~3 0分間、若しくはホットプレート上で70~130℃、1~2 分間プレベークする。次いで目的のパターン形成をする 為のマスクを上記のレジスト膜上にかざ1...300nm以下 の遠紫外光を露光量 1~100mJ/cm2程度となるように照 射した後、ホットプレート上で70~150℃、1~2分間 ベークする。

【0047】更に0.1~5%テトラメチルアンモニウム ヒドロキシド(TMAH)水溶液等の現像液を用い、0.5~ 3分間程度、ディップ法、パドル法、スプレー法等の常 法により現像すれば、基板上に目的のパターンが形成さ れる。

【0048】本発明の涼紫外光吸収材料に於ける、分子 中にグリシジル基を有する化合物と本発明に係る架機制 との混合比率としては前者1季量(グリシジル基を有す る化合物を2種以上使用した場合はその合計重量) に対 して後者は0.1~1重量程度、より好ましくは0.15~0.7 5重量程度(何れも、本発明に係る架橋剤を2種以上使 用した場合はその合計重量) が挙げられる。又、本発明 の遠紫外光吸収材料中の溶剤の量としては、分子中にグ リシジル基を有する化合物と本発明に係る架構剤とを溶 解して得られる遠紫外光吸収材料を基板上に塗布する際 に支障を来さない量であれば特に限定される事なく挙げ られるが、通常グリシジル基を有する化合物 1 重量 (グ リシジル基を有する化合物を2種以上使用した場合はそ の合計重量) に対1.71~50重量 好ま1.くは10~25重 置(何れも、2種以上の溶剤を使用した場合はその合計 重量)が挙げられる。

【0049】 高、本発明の遠案外先吸収材料を下塗り剤 として用いるパターン形成方法に於て使用されるレジス ト材料は、ボジ型作用する化学増幅型レジスト材料でも 水力型作用する化学増幅型レジスト材料でも、何れでも 良い、又、本発明の遠紫光光吸収材料を下塗り剤として 用いるパターン形成方法に於いて使用を占る現像楽としては、例えばボジ型のレジスト材料の場合には使用する レジスト材料の樹脂成分のアルカリ現像流に対する溶解性に応じて、未需光部は殆ど溶解されず、需光部は治解されるような適当な選度のアルカリ現像液を選択すれば良いが、遺帯の10-294の機能から選供される、実施した。 使用されるアルカリ溶液としては、例えばTMM、コリン、トリエタケールアミン等の有機アミン原、例えばMMM、の振振が上り、関係を含い影響が経過する。例えばMMM、

- トリベンゾイルオキシアントラセン、2.6.9 トリバン ゾイルオキシアントラセン等が学げられる。]、塗布特 性を向上させる市販の界面活性剤[例えば、各種/ニオ ン系や含フッ素/ニオン系の界面活性剤等が挙げられ る。]等の中から適宜1種以上を添加しても一向に差し 支えない。

[0051]

【式6】

【作 用】本発明に係る遠紫外光吸収材料を半導体基板 上に回転塗布し、例えば150°C以上に加熱すると、下記 式6に従って分子中にグリシジル基を有する化合物と本 発明に係る架構制との間で架橋反応が生じ、耐熱性に優 れた反射防止線となる。

[0062] 尚、本免明に係る保格料及びグリシジル基 (エポキシ基)を分子中に有する機能は向れもアセトン やレジスト溶剤(例えば、プロピレングリコールモノメ チルエーテルアセテート等)に可溶であるが、下記式 に従ってこれらの化合物が架板反応した結果得られる反 射防止膜はこれもの溶合物が深端反応した結果得られる反 射防止膜はこれもの溶合物が深端反応した結果

(10.6)

【0054】ここで加熱条件に関しては特に制限はな く、分子中にグリシジル基を有する化合物と本発明に係 る架橋刺との間で架橋反応が生じれば良い。

【0055】次いで、この反射防止膜の表層に、例えば KrFエキシマレーザ用レジスト材料を回転塗布し、ベ ークしてレジスト膜を形成させた後、KrFエキシマレ ーザ光等の遠紫外光を露光すると反射防止膜に含有され るアントラセン環に起因してレジスト展を透過したド Fエキンマレーザ光等の遮紫外光は吸むされ、半事株基 板からの反射が防止される。その結果、後来この分野に 於いて問題となっていた援内多重反射の影響が会に抑 制田来、腹厚に差がある段差を有する半導体基板上での レジストパターン形成でも反射の影響による寸法変動は 全く生じない。 【0056】更にこの反射防止膜はレジスト溶剤に溶解 しない為、レジストとの界面部で混ざり合わず、パター ンの解像性に影響を与えない。

【0067】 尚、本発明に係る架橋利に類似した化合物 として、本発明に係る一般式 (2) で示される基がアン トラセン環の1位、8位及び9位に同時に導入された化 合物、例えば1.8.9-トリス (4-ヒドロキシベン)イルルオ キシ) アントラセンや1.8.9-トリス (2-ヒドロキン ゾイルナキシ) アントラセン等が知られている (面軸公 開特件第 2,257,442号)。これらの化合物の場合は立体 的な障害や他い分子内水素総合に起因して上記のグリシ ジル基を分子内に有する傾胎と加熱しても実構反なが進 み難い急、アセトンセレジスト溶刺に対する溶解性がそ のまま維持される。それ故、これを反射防止膜として使 用した場合には雰囲がでレジストと滋和してしまうので 反射防止膜としては到底使用(操ない、

【0058】以下に合成例、実施例及び比較例を挙げて 本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれ等により 何等制約を受けるものではない。

【0059】 【実施例】

合成例1 2,6,9-トリス (4-ヒドロキシベンゾイルオキシ) アントラセンの合成

(1)塩化ペンジル 190g (1.5モル)、p・ヒドロキシ安 最香酸 200g (1.2モル) 及び設體カリウカ 155g (1.2 モル)をマセトン 1200m | 中に器面を セ、12時間質は 環流、反応させた。冷却後折出品を適別し、違液を 400 ml 2弦楽値して、水1000m | 注入し、提幹、静度後、分表 に、有機管を離倒し、残をな能化ナトリウム 60g (1.5モル)、水 1000m | 及びエタノール 500m | から成る 溶液に添加し、4時間接件して溶解させた。次いで濃値 200m | を注入し、p H 1 として新出品を譲収し、水洗 次いでエタノール洗浄後減圧乾燥して、4・ペンジルオキ シ安島香酸 156gを白色結晶として得た。 mp. 191.2 ~128 5℃。 mp. 191.2

'HNNR δppm(CDC1₃-DMSO-d₄): 5, 10 (2H, s, ArCH₂), 6, 9 2 (2H, d, j=8Hz, Ar 3-H, 5-H), 7, 13~7, 51 (5H, m, 芳香環水 素), 7, 86 (2H, d, j=8Hz, Ar 2-H, 6-H), 8, 65 (1H, bs, 0H). IR (KBr能)ν σm²: 1675 (CDOH).

[0060] (2)上記(1)で得たペンジルオキシ安息 番酸 16g (70ミリモル) を堪化メチレン 50mlに懸恵さ せ、たれに塩化チオニル 20.6g (173ミリモル) を注入 し、更にN.トジメチルホルムアミド2滴を添加して45~ 50℃で1時間慢件反応させた後、室里で一夜放産した。 一夜放棄後、溶剤を留せた後、室里で一夜放産した。 一般都被クロイド 17.3g を白色結晶として得た。

【0061】(3)2,6-ジヒドロキシー9-アントロン 5 g(22ミリモル)をピリジン 110mlとトリエチルアミン 8.8gの混合溶液に溶解し、これに上配(2)で得た4-ベ ンジルオキシ安息香酸クロライド 17.0g(69ミリモ ル)を少量づつ返加した。次いで 100でで 5 時間検料反 広させ、筆温流冷却後、反応液を 1 N塩酸 600m1中に注 入し、塩化メチレン 250m1で抽出した。塩化メチレン層 を 1 N塩酸 600m1で 1回、殻和食塩水 500m1で 3 団法等 後、無水硫酸でグネシウムで砂塩した。乾燥料を温別 後、溶剤を留去し、残渣油状物 26gをm-ヘキサン/テ トラヒドロフラン湿液 (1/2[V/V]) から結晶化させ、2 5,9 トリス (4-ベンジルオキンンプイルオキン) アン トラセン 7.45g を黄色輸品として得た。 mp. 219-22

IR (KBr錠) ν cm⁻¹: 1728 (COO-).

【 0 0 6 2】 (4) 上配(3) で得た2.6,9 ト・リス (4-ヘン ジルオキシペンソイルオキシ) アントラセン 6.2 g (7 3 3 リモル) をテトラドロフラン 200m に溶解させた 後、5 %パラジウム - 炭素 11.5 g を添加し 常温常圧接 触選死を行った。6 時間返元した後、無疑を譲列し、減を変額し、気を変換の実色結晶 4.2 を で へ・サンノクトラヒドロフラン混波 (1/5 [V/V]) から再結晶して2.5.9 トリス (4-ヒドロキシンイルオキシ) アントラセン 3.0 g を決費を結晶として得た。10 23 f で (分解) ** 情報 6 ppm (10 MS) - d,9 (3) 1.5 (4) 1.5 (

IR (KBr錠) ν cm⁻¹: 3392 (OH), 1699 (COO-).

【OO63】合成例2 2.6-ビス (4-ヒドロキシベンゾ

イルオキシ)アントラセンの合成 (1)2,6-ジヒドロキシー9,10-アントラキノン 3g(12. 5ミリモル)及び無水炭酸カリウム 23gをアセトン 400

asリモル)及の無水炭酸カリウム &3gをデモト × 400 miに軽適させ、変重でジメチル機能 20g (1858.1)モ ル)を注入した後、6時間携件、還流、反応させた。室 温で一般放置後、反応液を冷水 850m中に注入し、折出 最を減飲、改矩で工程結晶 3.1gを構発色品として得 た。次いで粗結晶をベンゼンから再結晶して2.6-ジメト キシ-9.10-アントラキノン 2.7gを黄褐色品として得

「NeMR & ppm(DMSO-d₄): 3.97(6H, s, CH₂ 0×2), 7.43(2H, d, J=8Hz, アントラキノン環 3-H, 7-H), 7.61(2H, s, アント ラキノン環 1-H, 5-H), 8.17(2H, d, J=8Hz, アントラキノン 環 4-H, 8-H).

IR (KBr錠) ν cm⁻¹: 1668 (C=0).

[0064](2)上記(1)で標左2.6-ジメトキン-9.10-アントラキノン 2.7g (10ミリモル)を25%アンモニア 水 92mlに懸高させ、これに亜鉛末 10.2g (155ミリモ ル) 及び硫酸銅・5 水和物 130mgを添加し、70°Cで7時 間撹拌及応させた。冷却後、反応液を1 N硫酸 40mlで 中和し、塩化メチレン及び水を注入して撹拌し、不溶物 を違別後、違液を分液して有機層を得た。有機層を水洗 した後、濃縮して得た粗結晶 2.2gをメタノールから再 結晶して2.6-ジメトキシアントラセン 1.3gを黄褐色晶 として得た。

「HNMR δ ppm (CDCI₃): 3.80 (6H, s, CH₂ 0×2), 6.51~8.2 0 (8H, m, アントラセン環水素).

IR (KBr錠) ν cm⁻¹: 1613, 1577.

[0065] (3)上部(2)で得た2.6-ジジ ハキシアントラセン 1.22 g (5.1ミリモル)を塩化メチレン 30ml に 無菌させ、三泉化水ウ末 3.2 g (12.8ミリモル)の塩化 メチレン (10ml) 溶液を一65°でで滴下した。滴下後、反 応液を称ぐに室温に戻し、一夜放置後、冷水 200ml中に 注入して、析出品を譲取し、水水、燃焼して程2.6-ジドロキシアントラセン 0.85 g を資料色品として得た。 「NaMR 6 ppm (0M50-d): 6,07~8,15 (8H,m,アントラセン選米割)。85(70 hb 50 ft N50 ft N

[0066] (4)上記(3)で得た2,6シシヒドロキシアントラセン 0.82 (1,8) 21 モル)をピリジン 15mlに落 所し、これに合成の 10(2)で得たペンジルナキシ皮 息香酸 20 コライド 2.12 (8.58 ミリモル)を添加した 次 トリエチルフェン 1 を 250で 立南 1 にん 次 いで90〜95℃で 8時間 反応させ、冷却後、希塩酸 400ml 中に 反応後を注入し、塩化メチレン輸出した。 有機房を水分 1 大線 海径 整星 1、得られて組織状態 カラ ム分離 (2) 活動液: ワコーゲル 0~200 (和光線聚工業(約)商品 2) 活動液: ワコーゲル 0~200 (和光線聚工業(約)商品 2) 活動液: ローゲル 200 (4) ベベンジルオキシベンゾイルオキシ) アントラセン 0.55 g き実色粉末晶として得た。

「HNMR δ ppm (CDCI $_2$) : 5. 09 (2H, s, C \underline{H}_2), 5. 17 (2H, s, C \underline{H}_2), 6. 82~8. 66 (26H, m, 芳香環水素).

IR (KBr錠) ν cm⁻¹: 1732 (COO-).

[0067] (5)上記(4)で得た2.6ゼス (4ペンジル オキンベンゾイルオキシ) アントラセン 0.56g (0.88 ミリモル) を用いて合成例 1の(4)と同様にして接触還 元及び後処理を行い、2.6ゼス (4七ドロキシベンゾイ ルオキシ) アントラセン 0.56g を淡黄色結晶として得 た。 pp. 324℃ (分解)。

'HNMR δ ppm (DMSO-d₆): 6.63~8.97(16H, m, 芳香環水素), 10.48(2H, bs. 0H×2).

IR (KBr@2) v cm⁻¹: 3405 (OH), 1701 (COO-),

【0068】合成例3 1,5,9-トリス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)アントラセンの合成

(1)1.5-ジヒドロキシアントラキノン10g (41.63リモル) 及び塩化第一編 45g (237ミリモル) を静酸 150m に影漸させ、これに16~207で濃塩酸 90mを注入して 4時間膜料、還流、反応させた。室温で一夜放置した後、5°Cに冷却し、析出無を灌取、水準、乾燥して1.5-ジヒドロキシー・アントロン 8.0g を暗褐色針状晶として得た。 mo. 231~233°C。

[0070] (3)上記(2)で得た1.5,9+1リス (4ペン ジルオキシベンソイルオキシ) アントラセン 1g (1.1 42リモル) を用いて合成例 10(4)と同様にして接触 還元及び接処理を行い、得られた粗結晶 0.7g をテトラ ヒドロララン/mへキサン湿液から再結晶 して1.5,9-ト リス (4-ヒドロキシベンゾイルオキシ) アントラセン0. 5g を淡黄色結晶として得た。m. 326℃。

*PMMR & ppm(DMSO-d_e): 6.55~7.06(6H, m, ベンゼン環(3-H, 5-H)×3), 7.32~8.23(12H, m, アントラセン環 2-H, 3-H, 4-H, 6-H, 7-H, 8-H 及びベンゼン環(2-H, 6-H)×3), 8.65(1H, s, アントラセン環 10-H), 10.41(3H, bs, 0H×3). IR(KBr栓) y cm² : 3408(0H), 1702(000-).

【0071】合成例4 1,2,10-トリス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)アントラセンの合成

(1)1.2・ジヒドロキシー(0-アントロン 2.2 g と 合成例 1の(2)で得られた4ーペンジルオキシ交島番酸クロライ ド 8 g を用いて合成例 1 の(3) と同様にして反応及び 後地理を行い、得られた租結局 3.5 g をフラム分離 [元 項制: ワコーゲル・0-20): 消器波: --ヘキサンン塩 比火 ナレン-4/1-1/1 (1/V) して、1.2 (0-1) ス (4 ーペンジルオキシベンゾイルオキシ) アントラセン 1.6 ま 実質を終島として得た。

¹桁MR ðppm (CDCI₂): 5.09 (2H, s, CH₂), 5.16 (2H, s, C H₂), 5.23 (2H, s, CH₂), 6.91~8.44 (34H, m, アントラセン環 水素).

IR(KBr錠) v cm⁻¹: 1740(COO-).

【0072】(2)上記(1)で得た 1,2,10-トリス (4-ベ

ンジルオキシペンソイルオキシ/ アントラセン 1.54g (1.8 ミリキル) を用いて合成例 1 の(4)と同様にして 接触還元及び後拠更を行い、 得られた組結晶 0.2g を テトラヒドロフラン/mへキサン混液から再結晶して、 1, トラセン 0.5g を接換色結晶として得た。

【0073】合成例5 2.6.9トリス (トードロキシー3・メトキシペンゾイルオキシ) アントラセンの合成 (1)4七ドロキシー3・メトキシ皮息音像 25g (0.15年ル) をエタノール 150m1に懸濁し、これに2 N水酸化ナトリウム水溶液 74.3 g (0.15年ル) 及び塩化ペンジル56.5 g (0.45年ル) を加えて1時間膜性温流させぶ。反応後、海外を設し、消死後更に1時間膜性温流させた。反応後、海外を登上して接、5 N水酸化ナトリウム水溶液 150m1を理幹温流下に満下し、満下後更に1時間膜体温流させた。反応後、海利を登上して接、析出晶を建取、水洗、乾燥して4ペンジルオキシー3・メトキシ安息香館 たま。 変数 171~172.5 c。 mp. 171~172.5 c。

IR (KBr錠) v cm.: 1676 (COOH).

【0074】(2)上記(1)で得た4ペンジルオキシー3-メトキシ安息香酸 22.3 g (58.3 s リモル) と塩化テカ ル 30.8 g (0.5 s モル) から成る懸濁液を徐々に加温 し、60~65°Cで2時間幾年反応させた。反応後、反応液 を濃縮し4ペンジルオキシー3-メトキシ安息香酸クロラ イド 23.4 g を淡黄色製片状品として得た。 sp. 63~65 °C.

【0075】(3)上記(2)で得た4-ベンジルオキシー3-メトキシ変息音酸クロライド 10.1g (38.4gリモル) と2.6・ジヒドロキシー9-アントロン 2.2g (11ミリモ ル)とを用いて合成例1の(3)と同様にして反反及び後 処理を行い、2.6.9-トリス (4-ベンジルオキシー3-メト キンベンゾイルオキシ) アントラセン 1.8gを変責色結 島として得た。mp. 186~1897と

【0076】(4)上記(3)で得た2,6,9-トリス(4-ベンジルオキシー3-メトキシベンゾイルオキシ) アントラセン 2.4g(2.52ミリモル) を用いて合成例1の(4)と同

様にして接触還元及び後処理を行い、得られた粗結晶 1.6gをテラヒドロフラン/n-ヘキサン混液から再結晶 して2.6.9-トリス (4-ヒドロキシー3-メトキシベンゾイ ルオキシ) アントラセン 0.9gを微黄色結晶として得 た。 即、206°C (分解)。

¹HNMR δ ppm (DMSO-d_e): 3.94 (3H, s, c<u>H</u>_g 0), 3.97 (3H, s, c<u>H</u>_g 0), 3.98 (3H, s, c<u>H</u>_g 0), 7.01 ~ 8.39 (15H, m, ベンゼン環水素), 8.78 (1H, s, アントラセン環 10-H), 10.33 (3H, bs, 0H×3).

IR (KBr@2) v cm⁻¹: 3374 (OH) . 1728 (COO-) .

[0077] 合成例6 1,2,10-トリス (イヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ) アントラセンの合成(1)水酸化ナトリウム 9,51g (0,24年ル)を水 55mlに 溶解させ、これにロードドロキンベンゼンスルホン酸ナトリウム 40g (0,17年ル)を懸力させた。次いで塩化ベンジル 27.6g (0,22年ル)のエタノール (35ml) 溶液を消下し、5時間膜性高流反応させた。変単で一致協議し、折出品を達取、水洗、乾燥してイベンジルメキシベンゼンスルホン酸ナトリウム 35.2g を白色結晶として得た。

[0078](2)上記(1)で得たペーンジルオキシベンゼンスルホンはトリウム 30g (105ミリモル)を塩化 デオニル 48g (387ミリモル) 中に45で以下で除ぐに添加し、これに札 ドジメチルホルムフミド 0.5g を注入した 5,50~607・31.5時間、次いで 4時間段計量返立 させた。 変温で一夜放置後、 滞着を留去し、 残造の4ペンジルオキシベンゼンスルホニルクロライド 29.1g を白色機画として特定。 m.95~3.5c。

'HaliR δppm(DMS0-d_g): 5.10 (2H, s, Ar-CH₂), 6.95 (2H, d, J=8.8Hz, 芳香環 2-H, 6-H), 7.29~7.43 (5H, m, 芳香環水素), 7.54 (2H, d, J=8.8Hz, 芳香環 3-H, 5-H).

 $IR(KBr錠) \nu cm^{-1}: 1370, 1190, 1170.$

【0079】(3)1.2-ジヒドロキシ-10-アントロン 4 g (17.7ミリモル)を塩化メチレン100mlに摂濁させ、 これにトリエチルアミン 6.2g (61ミリモル) を注入 し、これに上記(2)で得た4-ベンジルオキシベンゼンス ルホニルクロライド 15.8g (58ミリモル) を5~10℃ で少量づつ添加し、18~23℃で5時間撹拌反応後、室温 で一夜放置した。反応液を塩化メチレン 50mlで抽出 L. 塩化メチレン屋を0.1N塩砂70mlで1回、物和炭酸 水素ナトリウム水溶液 70mlで1回、水 70mlで1回洗浄 後無水硫酸マグネシウムで乾燥した。乾燥剤を濾別後、 溶剤留去し、得られた残渣油状物 18gをカラム分離 [充填剤: ワコーゲル C-200 (和光純薬工業(株)商品 名) : 溶離液: n-ヘキサン/塩化メチレン=4/1→3/1 → 2/1(V/V)1 LT 1.2.10-トリス (4-ベンジルオキシベン ゼンスルホニルオキシ) アントラセン 5.75gを黄色結 品として得た。

 環 H-10を除く), 8.49 (1H, s, 芳香環 H-10). IR (KBr錠) ν cm⁻¹: 1370, 1195, 1170.

【0080】(4)上記(3)で得た1,2,10-トリス (4~ ジルオキシンペゼンスルホエルオキシ) アントラセン 3.8 g (4ミリモル) をテトラヒドロフラン 80mlに溶解させた後、5%パラジウム一炭素 10gを変加し常識 死任接触選売で力で、5.8 時間変元した後、触様を建削し、違液を濃縮して得られた残濫の橙色油炭物 1,7gをカラム分幅 [充填料・フコーゲル 6~200; 万種度: 塩化 メテレンンメタノールー201/(707) して、1,2,10-トリス (4-ヒドロキシペンゼンスルホニルオキシ) アントラセン 0.5 g を乗免結晶として得た。「特級 6 pm(7t)ー4): 6.89~6.14(181.8. 芳春環 計-100.9.74(18.5)。9.09.

IR (KBr錠) ν cm⁻¹: 3440 (OH), 1370, 1190, 1167.

【0081】合成例7 1,5,9-トリス (4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ) アントラセンの合成

(1) 台族例 3の(1) で得た1.5・ジヒドロキシーをアント ロン 1.5g (6.6ミリモル) を塩化メチレン 40m1中に落 解させ、10¹0以下でトリエチルアミン 2.3g (23ミリ モル) を添加した後、合成例らの(2) で視られたペン ジルオキシベンゼンスルホニルクロライド 5.9g (20.8 ミリモル) を8-12¹0でが夏量づつ添加し、合成例らの

(3)と同様にして反応及び後処理を行い、得られた粗油 状物 5.2gをカラム分離 (充填剤: ワコーゲル C-200 (和光練薬工業(株)商品名);溶離液:n-ヘキサン/塩 (水メチレン=8/1~4/1~1/1~1/2(V/N)], T.71.5.9-ト

(吐), 5. 11 (24. s, ArCH), 6. 69, 6. 88, 6. 95 (各24. 各4. 各4. 8. 6Hz ペンゼン環 3-H, 5-H0 ×3), 7. 02~7. 87 (271. m. (ペンゼン環 2-H, 6-H0 ×3), ArCH, ×3 及びアントラセン環 2-H, 3-H, 4-H, 6-H, 7-H, 8-H), 8. 38 (IH, s, アントラセン環 10-H0.

IR(KBr錠) ν cm⁻¹: 1378, 1192, 1170.

[0082](2)上記(1)で帯た1,5,9+りス (4ペンジ)ルオキシベンゼンスルホニルオキシ)アントラセン 0.5g(0.52)モル)を用いて合成例のの(4)と同様にして接触還元及び途処理を行い、濃酸別濫の1,5,9-トリス (4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ)アントラセン 0.18gを微黄色結晶として得た。

IR (KBr錠) ν cm⁻¹: 3418 (0H), 1367, 1192, 1167. 【 O O 8 3 】合成例8 2, 6, 9-トリス(4-ヒドロキシベ

ンゼンスルホニルオキシ) アントラセンの合成 (1)2,6-ジヒドロキシー9-アントロン 1g (4.4ミリモ ル) をピリジン 20ml及び塩化メチレン 27ml中に溶解さ せ、10°C以下でトリエチルアミン 1.56gを添加した 後、合成例6の(2)で得た4-ベンジルオキシベンゼンス ルホニルクロライド3.94g (13.9ミリモル) を8~12°C で少量づつ添加し、合成例6の(3)と同様にして反応及 び後処理を行い、得られた粗結晶 3.3gをカラム分離 「充填剤:ワコーゲル C-200) : 溶離液:n-ヘキサン/ 塩化メチレン=8/1→2/1 →1/1(V/V)1 し、次いでn-ヘキ サン/酢酸エチルから再結晶して2,6,9-トリス(4-ベン ジルオキシベンゼンスルホニルオキシ) アントラセン 1.2gを微黄色結晶として得た。mp. 163.5~165.5℃。 'HNMR δ ppm (CDCI₃): 5.07 (2H, s, ArCH₄), 5.11 (2H, s, A r-CH,), 5, 18 (2H, s, ArCH,), 6, 99~7, 09 (7H, m, (ベンゼン 環 3-H.5-H)×3 及びアントラセン環 7-H).7.17(1H.dd. J=2.2Hz 及び J=9.5Hz, アントラセン環 3-H), 7.28~7.4 6 (15H. m. 芳香環×3), 7, 49 (1H. d. J=2, 2Hz, アントラセン 環 1-H), 7, 61 (1H, d, J=2, 2Hz, アントラセン環 5-H), 7, 75 ~7.84(6H.m. (ベンゼン環 2-H.6-H)×3).7.87(1H.d.J= 9.5Hz, アントラセン環 8-H), 7.96(1H, d, J=9, 5Hz, アン トラセン環 4-H)、8、24(1H、s、アントラセン環 10-H)、 IR (KBr錠) v cm., : 1371, 1192, 1170.

[0084] (2)上配(1)で得た2、6,9トリス (4-ペンジルオキシペンゼンスルホニルオキシ) アントラセン 1.05g (1、15リモル) を用いてき成例6の(4)と同様にして接触選元及び後処理を行い、濃線製造を塩化メチレンから結晶化させ、違取、乾燥して2、6,9トリス (4-ドロキシペンゼンスルホニルオキン) アントラセン 0.4g を微黄色結晶として得た。 mp. 192~194,5°C (分48)

「MRMF の ppsm (CDC)」: 6, 51 ~ 7, 01 (81 m, (ベンゼン環 3-41, 5-10) × 3), 7, 20 ~ 7, 27 (21 m, アントラセン環 3-41, 7-10), 7, 39 (11 d, d, j-41, 81t, アントラセン環 1-40, 7, 56 ~ 7, 7 4 (81 m, (ベンゼン環 2-41, 6-41) × 3), 7, 78 (11 d, d-1) × 81t, アントラセン環 70 ~ 7, 7 6 (11 m, d-1) × 8 (11 m, d-1) × 9, 10 m, 10 m

IR (KBr錠) ν απ⁻¹: 3401 (0H), 1363, 1188, 1167. 【Ο Ο 8 5】合成例 9 2, 6, 9-トリス(3, 4-ジヒドロキ

'HNMR δ ppm (DMSO-d_q): 3.38 (1H, bs, -0<u>H</u>), 5.18 (2H, s, A rO<u>H</u>, -), 5.22 (2H, s, ArO<u>H</u>, -), 7.16 (1H, d, J=8.8Hz, ベン ゼン環 5-H), 7.30~7.57 (12H, m, ベンゼン環水素). IR (KBr 🕸)ν pm³: 1679 (C=D).

[0088] (2)上超(1)1で得た3.4-ジペンジルオキシ 安息香酸 10g (30ミリモル) と塩化于オニル 10.7g (90ミリモル) から成る懸瀬彦を徐々に加熱し、85℃で 1時間反応させた後、反応液を濃縮軟間して3.4-ジペンジルオキン安息香酔 ロライド 10.3g を白色結晶として得た。即、92.5-94.5℃。

[0087] (3)上記(2)で得た3,4-ジャンジルオキシ 安息番酸クロライド5,2g (4.6ミリモル)と2,6-ジェ 「ロキシーラ・アントロン 1g (4.4ミリモル)を用いて 合成例 1の(3)と同様に実施して反応及び後処理を行い、得られた根格値、2e を場化メチレンが酢をエナル (2.6・トリス (3.4・ジェンジルオキシベンゾイルオキシ) アントラセン 3.4g を黄色略晶として得た。p、189~191℃。
「神解解・クpm (2001): 5,20~531(2)批 m、ArG, ×6)、

"HMMR δpm (CDCI₃): 5. 20~5. 31 (12H, m, ArCH₂ × 6), 7. 14~8. 05 (44H, m, ベンゼン環水楽), 8. 21 (1H, d, J=9. 2H z, アントラセン環 4-H), 8. 58 (1H, s, アントラセン環 10-H),

IR (KBr錠) ν cm⁻¹: 1733 (000-).

[00 8 8] (4)上記(3)で橋た2.6,9トリス (3.4-ジ ベンジルオキシベンゾイルオキシ、アントラセン 2 g (1.7ミリモル)を用いて合成例 1の(4)と同様に接触 還元及び接処理を行い、帰られた粗結器 1.8 g を下片る ヒドロラシーバーキサン選択 (5/7/V/1) から高級 して2.6,9-トリス (3.4-ジヒドロキシベンゾイルオキシ) アントラセン 1.2 g を演奏色結晶として得た。 m 2 33 で (分解)。

'HMMR δppm (DMS0-d_g): 6.87~8.08 (14H, m, 芳香環), 8. 27 (1H, d, J=9.2Hz, γν⊦ラセン環 4-H), 8.67 (1H, s, アントラセン環 10-H), 9.77 (6H, bs, 0H×6).

IR (KBr錠) ν cm⁻¹: 3365 (OH), 1701 (COO-).

[008] 合成例10 1,2,10-トリス (3-クロルー4-ヒドロキシベンソイルオキシ) アントラセンの合成 (1)シウルーーヒドロキン支息者像・1/2水和物 25g (0.14モル) と塩化ベンジル 52,3g (0.41モル) と用いて合成例10(1)と同様にして反及及び後期種を行い、4ペンジルオキシー3-ウロル安息書像 20.4gを白色結晶として得た。 m.211~213°c。

"Heller of ppm(DMSO-d_a)": 5.30 (2H, s, Ar CH₂ O-), 7.34 (1 H, d, J=8.4Hz, 芳香環 5-H), 7.37~7.49 (5H, m, 芳香環水 素), 7.88 (1H, dd, J=1.8Hz及びJ=8.4Hz, 芳香環 6-H), 7.93 (1H, d, J=1.8Hz, 芳香環 2-H), 11.15 (1H, bs, ~C00H). IR (KBr 松) y cm⁻¹: 1683 (000H).

【0090】(2)上記(1)で得た4-ベンジルオキシー3-クロル安息香酸 2.0g (7.6ミリモル)を用いて合成例 1の(2)と同様にして反応及び後処理を行い、4-ベンジ ルオキシー3-クロル安息香酸クロライド 2.1g を淡褐色 結晶として得た。mp. 78~80℃。

IR (KBr錠) v cm⁻¹: 1751 (C=0).

[0091] (3)上記(2)で帯たペンジルオキシー3-クロル安息香盤クロライド 1.6g (5.7ミリモル)と1,2 ・ジヒドロキシー0・アントロン 0.4g (1.7ミリモル)と1,2 用いて合成例1の(3)と同様にして反反及び投処理を行い、得られた相縁局、1.g をカン分種 (元銭利:7コ ーゲル 0-200 (祝光終薬工業(株)商品名): 消養液:n ーゲル 0-200 (祝光終薬工業(株)商品名): 消養液:n イベンジルオキシー3-クロルベンゾイル オキシ)アントラセン 0.65g を敬責色結晶として得 た。m. 106で・109°C。

「神縁R δppm(CDCI₂): 5.18(2H, s, ArCH₂, 0-), 5.25(2H, s, ArCH₂, 0-), 5.33(2H, s, ArCH₂, 0-), 6.91~8.46(30H, m, ベンゼン環水素), 8.49(1H, s, アントラセン環 9-H). IR (ΚΒ 錠) ν αm⁻¹: 1743(COO-).

[0092](4)上記(3)1で得た1,2,10トリス(4-ベンジルオキシ)-フレラロルペンゾイルオキシ)アントラセン280mg(0,4)と同様にして接触還元及び後処理を行い、1,2,10トリス(3-ケロルー4-ヒドロキンペンゾイルオキジ)アントラセン0,2gを白色結晶として得た。mp.238°C。
「胸解、るpm(アセトン-d):8,98~8,4(15H,m,芳香酸水)8,52(H,s,アントラセン環9-H),10,4(3H,bs,-0m)

IR (KBr錠) v cm⁻¹: 3382 (0H), 1747 (COO-),

【00 83】合成例1 1,2 [0-トリス (3-ヒドロキシー-4-メチルベンゾイルオキシ) アントラセンの合成 (1)3-ヒドロキシー-4-メチル及息音酸 20.3 g (0,13年ル) と憧忙ペンジル 50.8 g (0,40年ル) を用いて合成 40 10 (1)と同様にして反応及び後処理を行い、待られた粗暴をエタノールから再結晶して3-ペンジルオキシー・4-メチル交急者酸15.0 g を白色結晶として得た。即、15 9~161℃。

¹ HaMR δ ppm (DMSO-d_a) : 2. 26 (3H, s, cH_a), 5. 18 (2H, s, Ar CH_a 0-), 7. 27~7. 43 (6H, n, ベンゼン環及び芳香環 5+H), 7. 47 (1H, s, 芳香環 2+H), 7. 51 (1H, d, J=7. 7Hz, 芳香環 6-H), 12. 81 (1H, bs, 200H).

IR (KBr錠) v cm⁻¹: 1690 (COOH).

【0094】(2)上記(1)で得た3-ベンジルオキシー4-メチル安息書館 3.0g (12.4ミリモル)を用いて合成例1の(2)と同様にして反応及び後処理を行い、3-ベンジルオキシー4-メチル安息書酸クロライド 3.12gを微黄色結晶として得た。mp. 49-51°C。

IR (KBr錠) ν cm⁻¹: 1741 (C=0).

【0095】(3)上記(2)で得た3-ベンジルオキシー4-メチル安息者酸クロライド 2.85g (10.9ミリモル) と 1,2-ジヒドロキシー10-アントロン 0.75g (3.3ミリモ ル)を用いて合成例1の(3)と同様にして反応及び後外 理を行い、得られた粗糖品をカラム分離 [充填剤: ワコーゲル0-200: 溶離液: 塩化メチレン] して 1,2,10-トリス (3-ベンジルオキシー4-メチルペンゾイルオキシ) アントラセン 160mgを黄色結晶として得た。mp. 132~13 5°C.

[0096](4)上配(3)で得た1,2,10-トリス (3-ベンジルオキシー4-メチルベンゾイルオキシ) アントラセン 150mg (0.17ミリモル) を用いて合成例 100(4)と同様にして選元、後処理を行い、1,2,10-トリス (3-ヒドロキシー-4-メチルベンゾイルオキシ) アントラセン 80mg 左白色結晶として得た。 sp. 251°C (276 M)。 (3k), 2,27(3H, s, 0k), 2,27(3H, s, 0k), 1,25(3H, s, 0k), 2,27(3H, s, 0k), 1,11(3H, s, 0k)

【0097】合成例12 ポリ (メタクリル酸メチルノメ タクリル酸グリシジル/メタクリル酸2,3-ジヒドロキシ プロビル) の合成

(1)メタクリル酸メチル 50.1g (0.5モル) とメタクリ ル酸グリシジル 28.4g (0.2モル) をトルエン 240mlに 溶解し、これに 2.2'-アゾビス (2-メチルプロピオン酸 メチル) 0.8gを添加し、窒素気流下80℃で7時間撹拌 反応させた。反応液をメタノール 200ml中に注入して沈 **殿させ、析出品を濾取、滅圧乾燥してポリ(メタクリル** 酸メチル/メタクリル酸グリシジル) 77gを白色粉末 晶として得た。得られた共重合体はメタクリル酸メチル 単位とメタクリル酸グリシジル単位の構成比率は1HNMR 測定から約5:2であった。又、ポリスチレンを標準と したGPC測定から共重合体の重量平均分子量 (Mw) は 約 35800、数平均分子量 (Mn) は約 19200であった。 【0098】(2)上記(1)で得たポリ (メタクリル酸メ チル/メタクリル酸グリシジル) 5 g をテトラヒドロフ ラン 50mlに40℃で溶解し、これに1N硫酸 10mlを加え て40°Cで1時間撹拌反応させた。反応液を10°Cに冷却 後、水 500ml中に注入し、析出品を濾取、水洗、減圧乾 燥してポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸ゲリシ ジル/メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシブロビル) 2.5 g を白色粉末品として得た。得られた共重合体のメタク リル酸メチル単位とメタクリル酸グリシジル単位とメタ クリル酸 2.3-ジヒドロキシプロビル単位の構成比率は 「HNMR測定から約5:1:1であった。又、GPC測定 (ポリスチレン構準) から重量平均分子量は約 36300. 数平均分子量は約 20200であった。

【0099】合成例13 ソルビトールポリグリシジルエーテル/エチレンジアミン樹脂の合成

ソルビトールポリグリシジルエーテル 9.1gとエチレン ジアミン 0.2g e1.4ジオキサン 15mlに溶解させ、10 0°Cで3時間度拌反応させた、外却後、反応液を水 15ml 1で2回洗浄後、減圧業輸してソルビトールポリグリシ ジルエーテル/エチレンジアミン樹脂 2.3g を無色粘稠 油状物として得た。

【0100】合成例14 ソルビトールポリグリシジルエ ーテル/グルタル酸樹脂の合成

ソルビトールポリグリシジルエーテル 9.1g とグルタル 酸 0.8g 及びベンジルトリエチルアンモニウムクロライ 5.30mgを軽高させ、80°0で 4.時間候件反応させた。 冷 却後、反応流に塩化メチレン 60ml を注入希釈し、水 30 mlで 5回無浄した後減圧濃酸してソルビトールポリグリ シジルエーテル/グルタル酸樹脂 9.4g を敬養色粘稠油 状物として得た。

【0101】合成例15 ポリ(メタクリル酸メチルノメ タクリル酸グリシジル/メタクリル酸tertーブチル)の 今は

メタウリル樹メテル 40.0g (0.4年ル) とメタウリル酸 ゲリシジル 28.4g (0.2年ル) 及びメタウリル酸 tort・ブチル 14.2g (0.1年ル) を用いて合成例(20(1)と同様にして反応及び参加型を行い、析出島を達取、減圧乾燥してポリ (メタウリル酸 メテル/メタウリル酸 けい ジルノメタウリル酸 はったプリル 18.5g を自むの分かり 19.5g を自じない 25ルイメタウリル酸 オール・ブラル 400 (1.5g) を 1.5g を 1.5g

【0102】合成例16 ポリ (メタクリル酸メチル/メ タクリル酸グリシジル/メタクリル酸2-ヒドロキシエチ ル) の合成

メタクリル酸メテル 35.0g (0.35モル) とメタクリル酸グリシジル 28.4g (0.2モル) 及びメタクリル酸 と ヒドロキシエチル 13.0g (0.1モル) き用いて危険例2 の(1)と同様にして反応及び後処理を行い、折出島を建取、滅狂乾燥してボリ (メタクリル酸メテルノメタウリル酸グリシジルノメタウリル酸 とモドロキシエチル) 70.3gを白色粉末品として得た。得られた共東合体は ポリステレンを標準としたCR C 30歳から 意量 中均分子量は約35000 数平均分子量は約1920であった。

[0 1 0 3] 合成例7 ポリ (メタクリル機メチルノメ タクリル機グリンジルノメタクリル機m・ブチル) の合成 メタクリル機グメチル 20.0g (0 2モル) とメタクリル酸 グリシジル 14.2g (0,1 モル) 及びメタクリル酸 n-ブ チル 7.1g (0 0モル) を用いて合成例2の(1)も にして反応及び後処理を行い、析出品を譲取、減圧乾燥 してポリ (メタクリル機メチルノメタクリル酸グリンジ ルバメタクリル酸 n-ブチル 31.7g を自免粉末晶と して得た。得られた共富合体のメタクリル酸メテル単位 とメタクリル酸グリシジル単位及びメタクリル酸 n-ブ チル単位の解成比率は「NHR原混合ら約4:2:1であ った。又、GPC測定(ポリスチレン標準)から重量平 均分子量は約 35000、数平均分子量は約 19200であっ た

【0104】合成例18 ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/メタクリル酸9-アントラセンメチル) の合成

テル) の合成 (1)9-アントラセンメタノール 50g (0.24モル)をトリエチルアミン 50.6g (0.5モル) 及びペンゼン 750ml 中に懸濁させ、これに10'0以下でメタクリル酸クロライド 52.3g (0.5モル) のペンゼン (50ml) 溶液を満下し、20'0で1 時間関性反応させた。整温で一枚変置後、反応液を静隆エチル 150ml 20 M 800ml 中に注入し、有機層を1.44%度酸ナトリウム水溶液 700mlで1回、木 10 00mlで4回洗浄土た後、減圧運輸した。残造減止物をクロペキサンから結晶化し、違取、減圧乾燥してメタクリル酸 9-アントラセン・チル74.0gを黄色結晶として得た。mp. 33~84°C。

'HNMR δppm(CDC1_x): 1.90 (3H, s, C<u>H</u>_x), 5.48 (1H, s, C=C<u>H</u>_x), 6.04 (1H, s, C=C<u>H</u>_x), 6.19 (2H, s, ArC<u>H</u>_x O-), 7.43~8.3 9 (8H, m, アントラセン環水素), 8.46 (1H, s, アントラセン 環 10-H).

IR(KBr錠) v cm⁻¹: 1722(COO-),

【0105】(2)メタクリル酸メチル 20.0g (0.20モ

ル)とメタクリル酸グリシジル 14 2g (0.10モル)及 び上配(1)で得たメタクリル酸 9-アントラセンメチル 8.3g (0.03モル)を用いて合成例[20(1)と同様にして反応及び後処理を行い、折出品を離取、減圧乾燥して ボリ (メタクリル酸メチルンメタクリル酸グリシジルノ メタクリル酸 アントラセンメチル) 30.8g を設 色粉末晶として得た。得られた共重合体のメタクリル酸 メチル単位とメタクリル酸グリシジル単位及びメタクリ 10歳 9-アントラセンメチル単位の構成比率は「無限別定 から約20:10:3であった。又、GPC測定(ポリスチ レン機率)から重量平均分子量位約37500、数平均分子 電域的 970分子

【0106】合成例19 ポリ (アクリル酸メチル/メタ クリル酸グリシジル) の合成

アクリル機メチル 21.5g (0.25年ル) とメタクリル機 グリシジル 14.2g (0.10年ル) を用いて合衆門公の (1)と同様にして反応及び体弛型を行い、析出晶を渡 取、頬圧砂燥してボリ (アクリル機メチルメタクリル 厳グリシジル) 21.0g を無色は刺虫状物として得た。 得られた其重合体のアクリル極メチル単位とメタタリル 酸グリシジル単位の構成比率は約55 2であった。又、 GPC測定 (ポリスチレン標率) から重量平均分子量は 約35000、数平均分子量は約18000であった。

下記の組成から成る漆紫外光吸収材料を調製した。

ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/メタクリル酸

2,3-ジヒドロキシブロビル) (合成例12の樹脂) 4.0g

2. 6. 9-トリス (4-ヒドロキシベンゾイルオキシ) アントラセン (合成例 1 の化合物)

(合成例 1 の化合物) 1.0 g テトラヒドロフルフリルアルコール 45.0 g

プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート 50.0g

上記の組成物を基板(石英ウェハー)上に回転塗布し、 200°C、90秒間ホットブレートでベークして100mmの膜 厚の適紫外光吸収材料膜を得た。次いでこの材料版の ソ測定を行った。このUVスペクトルを図1に示す。図 1の結果から、この材料版は250m件近に吸収を有して いる事が判る。又、この材料膜はアセトンに全く溶出せず、架橋反応していたことが確認された。 【0108】実施例2

下記の組成から成る遠紫外光吸収材料を調整した。

ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/メタクリル酸

2,3-ジヒドロキシブロビル) (合成例12の樹脂) 4.0g 1,2,10-トリス(4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ)アントラセン

(合成例 6 の化合物) 1.0 g テトラヒドロフルフリルアルコール 45.0 g

プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート 50.0g

上記の組成物を基板(石英ウェハー)上に回転塗布し、 180℃、90秒間ホットプレートでペークして100 mmの膜 厚の遠常外光吸収材料膜を得た。次いでこの材料膜のリ ソ測定を行った。このリソスペクトルを図2に示す。図 2の結果から、この材料膜は250mm付近に吸収を有して いる事が判る。又、この材料膜はアセトンに全く溶出せず、架橋反応していたことが確認された。

【0109】実施例3

示す。図 下記の組成から成る化学増幅型ポジレジスト材料を調製を有して した。

ポリ [p- (1-エトキシエトキシ) スチレン/p-ヒドロキシスチレン] 2.50 g 2-シクロヘキシルカルボニルー2- (p-トルエンスルホニル) プロパン 0.13 g

プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート

遠紫外光吸収材料として上記実施例1に記載の組成物を 用い、化学増幅型ポジレジスト材料として上記組成から 成るレジスト材料を用いて段差のある高反射基板でのパ ターン形成を行った。結果を図3を用いて説明する。 【0110】シリコン基板にフォトリソグラフィー、エ ッチング、アルミニウムスパッタリングを行って得た高 反射率のアルミニウム段差基板 1上に実施例 1 に記載さ れた組成から成る遠紫外光吸収材料2を回転塗布し、2 00°C、90秒間ホットプレートでベークして、100 nmの遠 紫外光吸収材料膜を得た(図3a)。次いでこの吸収材 料膜の上に上記組成から成る化学増幅型ポジレジスト材 料3を回転塗布し、90℃、90秒間ホットプレートでプレ ベークして 1.0μm膜厚のレジスト材料膜を得た (図3 b)。次に248.4 nmのKrFのエキシマレーザ光4をマ スク5を介して選択的に露光した(図3c)。そして 1 00℃、90秒間ホットプレートでポストベーク後、アルカ

リ現像液 (2.38%テトラメチルアンモニウムヒドロキシ ド水溶液)で60秒間現像することにより、レジスト材料 3の露光部のみを溶解除去し、ポジ型パターン3aを得 た(図3d)。得られたポジ型パターンは0.25 μmライ ンアンド スペースを解像し、パターン形状も良好(矩 形)であった。又、この時の露光量は約30mJ/cm2であ った。この後、パターン3aをマスクとして本発明に係 る遠紫外光吸収材料膜2とアルミニウム基板1を酸素ガ スと塩素系ガスで順次、エッチングした(図3e)。形 成したエッチングパターン1 aは、レジストパターン3 aとの寸法変動が全く生ぜず良好なパターンであった。 【0111】実施例4~25 下記表 1~7の各組成から成る遠紫外光吸収材料を調製 した。

7.37 g

[0112] 【表 1 】

表1

実施例	ボリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
4	メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシプロピル)	4.0g
	1,2,10-トリス (4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ)	
	アントラセン	1.0g
	テトラヒドロフルフリルアルコール	45.0g
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	50.0g
実施例	ソルビトールポリグリシジルエーテル/エチレンジアミン	開
5	(合成例13の樹脂)	3.0g
	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
	メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシプロピル)	1.0g
	1,5,9-トリス (4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ)	
	アントラセン (合成例7の化合物)	1.0g
	テトラヒドロフルフリルアルコール	45.0g
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	50.0g
実施例	ソルビトールポリグリシジルエーテル/エチレンジアミン	till .
6		3.0g
	ポリ(メタクリル微メチル/メタクリル酸グリシジル/	
	メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシブロピル)	1.0g
	1,5,9-トリス (4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)	
i	アントラセン (合成例3の化合物)	1.0g
	テトラヒドロフルフリルアルコール	45.0g
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	50.0g

[0113]

【表2】

実施例	ソルピトールポリグリシジルエーテル/エチレンジアミン	樹脂
7		3.0g
	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
	メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシプロピル)	1.0g
	2,6-ピス (4-ヒドロキシベンゾイルオキシ) アントラセン	
	(合成例2の化合物)	2.0g
	ジエチレングリコールジメチルエーテル	94.0g
実施例	ソルビトールポリグリシジルエーテル/エチレンジアミン	対射
8		3.0g
	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
	メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシプロピル)	1.0g
	2,6,9-トリス(4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ)	
	アントラセン (合成例8の化合物)	2.0g
	ジエチレングリコールジメチルエーテル	94.0 g
実施例	ソルビトールポリグリシジルエーテル/グルタル散樹脂	
9	(合成例14の樹脂)	3.0g
	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
	メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシプロピル)	1.0g
	1,5,9-トリス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)アントラ	セン
		1.0g
	テトラヒドロフルフリルアルコール	45.0g
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	50.0g

[0114]

【表3】

-

表3 実施例 ソルビトールポリグリシジルエーテル/グルタル酸樹脂 3.0g ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/ 10 1.0g メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシプロビル) 1,2,10-トリス (4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ) アントラセン 1.0g テトラヒドロフルフリルアルコール 45.0 g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート 50.0g 実施例 ソルビトールポリグリシジルエーテル/グルタル酸樹脂 3.0g 11 ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/ メタクリル酸 2.3-ジヒドロキシプロビル) 1.0g 2,6,9-トリス(4-ヒドロキシー3-メトキシベンゾイルオキシ) アントラセン (合成例5の化合物) 1.0g テトラヒドロフルフリルアルコール 45.0g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート 50.0g

[0115]

【表4】

ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシブロビル)	5.58
1,5,9-トリス(4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ)	
アントラセン	1.58
テトラヒドロフルフリルアルコール	43.0g
プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	50.0g
ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシプロピル)	5.58
1,2,10-トリス (4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)	
アントラセン (合成例4の化合物)	1.56
プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	93.0 g
ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル)	
(合成例12の(1)の樹脂)	4.08
1,2,10-トリス (4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ)	
アントラセン	1.28
テトラヒドロフルフリルアルコール	44.86
プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	50.08
ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル)	4.08
1,2,10-トリス (4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)	
アントラセン	2.08
プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	75.0g
	メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシブロビル) 1,5,9-トリス (4-ヒドロキシベンセンスルホニルオキシ) アントラセン テトラヒドロフルフリルアルコール プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/ メタクリル酸 2,3-ジヒドロキンプロビル) 1,2,10-トリス (4-ヒドロキンペングルオキシ) アントラセン (合成例4の化合物) プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル) (合成例120(1)の機能) 1,2,10-トリス (4-ヒドロキンペンゼンスルホニルオキシ) アントラセン テトラヒドロフルフリルアルコール プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル) 1,2,10-トリス (4-ヒドロキンペンゲノルオキシ)

[0116] [表5]

実施例	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
16	メタクリル酸 tert-プチル) (合成例15の樹脂)	4.58
	1,2,10-トリス (4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ)	
	アントラセン	1.28
	9-アントラセンメタノール	0.3g
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	60.0g
	乳酸エチル	34.0 g
実施例	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
17	メタクリル酸 2-ヒドロキシエチル) (合成例16の樹脂)	4.08
	1,5,9-トリス (4-ヒドロキシベンゼンスルホニルオキシ)	
	アントラセン	1.28
	9- (2-メトキシエトキシ) メチルアントラセン	0.3 g
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	50, 0 g
	乳酸エチル	44.5g
実施例	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
18	メタクリル種 n-プチル) (合成例17の機能)	4.0g
	2,6,9-トリス (3,4-ジヒドロキシベンゾイルオキシ)	
	アントラセン (合成例9の化合物)	2.08
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	75.0 g

[0117] [表6]

実施例	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
19	メタクリル酸 tert-プチル)	4.08
	1,2,10-トリス(3-クロルー4-ヒドロキシベンソイルオキ	シ)
	アントラセン (合成例10の化合物)	2.0g
	3-メトキシプロピオン酸メチル	15.0g
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	79.0g
実施例	ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル)	4.0g
20	1,2,10-トリス(4-ヒドロキシベンゾイルオキシ)アントラセ	ン2.0g
	1, 2, 10-トリアセトキシアントラセン	0.3g
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	78.7 g
	乳酸エチル	15.0g
実施例	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
21	メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシブロビル)	4.08
	1,2,10-トリス (3-ヒドロキシー4-メチルベンゾイルオキ	シ)
	アントラセン (合成例11の化合物)	2.0g
	アントラセン (合成例11の化合物) 乳酸エチル	
実施例		2.0g 94.0g
実施例 22	乳酸エチル	94.0 g
	乳酸エチル ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリンジル/	94.0 g
	乳酸エチル ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/ メタクリル酸 9-アントラセンメチ	94.0g
	乳酸エチル ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/ メタクリル酸 9-アントラセンメチ、 (合成例18の機能)	94.0g
	乳酸エチル ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/ メタクリル酸 9-アントラセンメチ (合成例18の例18の例18の 1,2,10-トリス (4-ヒドロキシベンソイルオギジ)	94.0 g

[0118] 【表7】

実施例	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/			
23	メタクリル酸 ロープチル)	4.08		
	2,6,9-トリス (4-ヒドロキシー3-メトキシベンゾイルオキシ)			
	アントラセン	2.0 g		
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	79.0g		
	乳酸エチル	15.0g		
実施例	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/			
24	メタクリル酸 tert-プチル)	4.58		
	2,6-ピス (4-ヒドロキシベンゾイルオキシ) -9-メトキシ			
	アントラセン (合成例12の化合物)	2.08		
	1,5,9-トリアセトキシアントラセン	0.38		
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	73.26		
	酢酸プチル	20.0 g		
実施例	ポリ (アクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル)			
25	(合成例19の樹脂)	4.08		
	1,5,9-トリス (4-ヒドロキシベンゾイルオキシ) アントラ	セン		
		2.08		
	テトラヒドロフルフリルアルコール	40.0€		
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	54.08		

表8

実施例	架橋条件	氮光量	0.25μmパターン	ハレーション
4	180℃/90秒	30mJ/cm²	形状奥好	抑止効果あり
5	220℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
6	220℃/90₺	30mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
7	220℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
8	220℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
9	220°C/90®	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
10	220℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
11	220°C/90®	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
12	180℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
13	200℃/90秒	30mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
14	180℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
15	200℃/90秒	30mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり

【0121】 【表9】

表 9

実施例	架橋条件	露光量	0.25μmパターン	ハレーション
16	180℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
17	180℃/90秒	30mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
18	200℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
19	200℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
20	200℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
21	200℃/90秒	30mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
22	200℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
23	200℃/90秒	30mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
24	200℃/90秒	28mJ/cm²	形状良好	抑止効果あり
25	200℃/90秒	30mJ∕cm²	形状良好	抑止効果あり

【0122】尚、実施例4~25の材料膜は何れもアセトンに全く溶出せず、架橋反応が進行したことが認められた。

【0123】比較例1

本発明に係る遠紫外光吸収材料を使用せずに実施例3に 記載の組成から成る化学増幅型ポジレジスト材料を用い て、段差のあるアルミニウム基板上に実施例3と同様に レてパターン形成を行った。その結果、図4 に示され る様にパターン3 b は反射に影響された不良パターンで あった。この後、下地基板エッチングを試みたがレジストパターンの不良によりエッチングパターン1 b は当初のレジストパターン幅に比べて大きな寸法変動の生じた不良パターンであった(図4b)。

【0124】比較例2~5 下記表10の各組成から成る、遠紫外光吸収剤を含む材料を調製した。

【0125】 【表10】

表10

比較例	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
2	メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシブロビル)	4.08
	テトラヒドロフルフリルアルコール	45.0 g
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	50.0g
比較例	ソルピトールポリグリシジルエーテル/エチレンジアミン	対脂
3		3.08
	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
	メタクリル酸 2,3-ジヒドロキシブロビル)	1.0 g
	ジエチレングリコールジメチルエーテル	94.0g
比較例	ポリ (メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル)	4.08
4	1, 2, 10-トリアセトキシアントラセン	0.3g
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	78.7g
	乳酸エチル	15.0 g
比較例	ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/	
5	メタクリル酸 tert-プチル)	4.58
	9-アントラセンメタノール	0.38
	プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート	60.0g
	乳酸エチル	34.0g

[0 1 名] 本祭明に係る温素外光吸収材料の代わりに 上配表 1 0 に記載の組成から成る材料を用いて、夫々実 総例 3 と同様にして材料販を形成し、この膜上に実施例 3 に記載の組成から成る化学増幅型ポジレジスト材料を 用いて実施例 3 と同様に夫々パターン形成を行った。そ の 級で、例れもレジスト材料と界画師で混ざり合う為、 図5で示される様にパターン形状が複かで不良であっ

t= .

【0127】樹脂成分やこれに適繁外光吸収剤を添加しただけでは効果がなく、本発明に係る架橋反応可能な適繁外光吸収剤が不可欠の成分である事が確認された。

下記組成から成る膜材料を調製した。

[0128] 比較例6

ポリ(メタクリル酸メチル/メタクリル酸グリシジル/メタクリル酸

2,3-ジヒドロキシブロビル)	[合成例12の樹脂]	4.0 g
1,8,9-トリス(4-ヒドロキシベンゾイ)	ルオキシ) アントラセン	1.0g
テトラヒドロフルフリルアルコール		45.0 g
		FO 0

上記の観視物を基板 (石葉ヴェハー) 上に回転塗布し、20°で、90秒間ホットプレートでペークして 100 mmの膜 厚の材料概を得た。次いで、この材料概をアセトンに浸漬させたところ、容易に溶出した。このように1.8.9-トリス (4-ドレコシペンジパルオキシ) アントラとと 用いた場合、架構反応が進まず、架構反応を利用した違 紫外線吸収材料膜 (反射的上膜) には使用不可であることが得った。

[0129]

【発明の効果】以上述べた事から明らかな如く、本発明 に係る適業外光吸収材料を通業外先 (300 mm以下) やK r F エキシマレーザ는 (248.4 mm) 、A r F エキシマレーザ光 (193 mm) 等の需光用レジスト材料の下塗り材料 として、アルミニウム、アルミニウムーシリコン、アル ミニウムーシリコン一個、ボリシリコン、 翻又は観等の 高反射基低や段差基版に用いた場合、高解像性態、高整 度を輔持しながらこれ等基板で開始等の問題となるシッ チングやハレーションを発生させずにウォーターミクロ ンの良好なパターン形状が得られる。したがって本発明 は、半導体産業等に於ける超数機パターンの形成にとっ て大きな価値を有するものである。

[0130]

【図面の簡単な説明】

- 【図1】図1は、実施例1で得られた遠紫外光吸収材料 膜の紫外線分光曲線図を示す。
- 【図2】図2は、実施例2で得られた遠紫外光吸収材料 膜の紫外線分光曲線図を示す。
- 【図3】図3は、実施例3に於ける本発明の遠紫外光吸

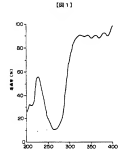
収材料を下塗り剤に使用した場合のパターン形成方法の 工程断面図である。

【図4】図4は、比較例1に於ける本発明の遠紫外光吸 収材料を使用せずにパターン形成を試みた場合に観察さ れたパターン形成不可の断面図である。

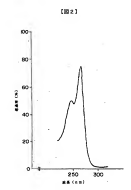
【図5】図5は、比較例2~5で示された各材料を下塗 り剤に使用してパターン形成を試みた場合に観察された パターン形成不可の断面図である。 [0131]

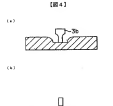
【符号の説明】

1 · · · 高反射基板、2 · · · 遠紫外光吸収材料、3 · · · 化学 増幅型ポジレジスト材料、4···KrFエキシマレーザ 光、5…マスク、3 a…レジストパターン、1 a… エッチングパターン、36…レジストパターン、16・ …エッチングパターン、3'…レジスト材料と比較例 の下塗り剤の混ざり、3 c ・・・ レジストパターン、6 ・・・ 比較例の下塗り剤。



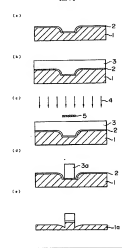
減長 (n m)







[図3]



フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁶ 識別記号 庁内整理番号 F I

HO1L 21/027

(72) 発明者 松田 裕史 埼玉県川越市大字的場1633 和光統薬工業 株式会社東京研究所内 (72)発明者 遠藤 政孝

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器 産業株式会社

(72) 発明者 小林 智

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器 産業株式会社

技術表示箇所